This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

19日本国特許庁

公開特許公報

①特許出願公開

昭53-86033

Mint. Cl.²A 01 N 9/12A 01 N 9/22

識別記号

◎日本分類 庁内整理番号30 F 371.221 6516-4930 F 932 7349-49

49公開 昭和53年(1978)7月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全12頁)

多除草剤

21特 願 昭52-126454

②出 顧 昭49(1974)9月4日

(手統補正書提出の日)

切発 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

同

炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

仍発 明 者 石塚一郎

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川

15の542

同 杉田実男

池田市畑町619の6

①出 願 人 塩野義製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

房代 理 人 弁理士 岩崎光隆

明細

/ 発明の名称

除草類

2特許請求の範囲

一般式

(式中、Rは水寨、アルマル寨(シクロアルキル 薬を含む、以下同様)またはアリール幕; R'は水 裏またはアルキル幕; R'はアンル幕、-CON R'で 最わされる幕(ただし、 R'および B'は各々水業、 アルキル船、アルケニル薬、アルキニル薬、アウ ルキル幕、アリール薬、アルキルナス基またはア ルコキシ革を表わすか、あるいは B'および B'は互 いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、含 窒素類を形成してもよい。)または-COYR で表 わされる基(ただし、 B'はアルキル薬、アルケニ ル高、アルキニル薬、アフルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アフルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アフルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アフルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アフルキル薬、アルケニ RとXとは互いに連結してポルキレン基を形成してもよく、また、R. R. R. R. R. R. R. R. E. たは ぜこおわされる各奥化水素基上にはアルギル基、アルコギン基、水酸基、ニトロ基、シアノ基およびハロゲンから選ばれた!棒以上の物換基が存在してもよい。 3

で示される化合物「種以上を有効成分として含有 する除草剤。

3.発明の詳細な説明

了式中、Rは水素、アルキル様またはアリッル様: 形は水素またはアルキル様: Berron 様、CONS EP であわされる様(ただし、 Berron 様、Y に アニュの様、アルケニル様、 アルキニル様、 アリ ルキの様、アリール様、アルキルドナ様またはア ルコキン様をあわせか、あるいは Berron がは いに直接もいくはヘテロ原子を介して紹介し、会 窒素肉を形成してもよい。)または - COY Berron わされる基(ただし、Pはアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アラルキル基またはアリール基、Yは酸素または硬黄を要わす。)。Xは水素、アルキル基またはハロゲンを変わす。ただしRとXは互いに統合してアルキレン基を形成して

れる各炭化水素基上にはアルキル基・アルコキシ 基・水酸基・ニトロ基・シァノ基およびハロゲン から選ばれた!種以上の電換基が存在してもよい。) で示される化合物の!種以上を有効成分として含

存せる除草剤に関する。

もよく、また R. R', R2, R3, R4 または Pfで扱わさ

なお、上述の用語についてさらに説明を補足すれば、アルキル基としてはメチル、エチル、プロビル、ミーブチル、シクロプロビル、シクロペエンルなどが、アリール基としてはフェニル、トリル、メトキンフエニル、ハロゲノフェニルなどが、アルケニル基としてはエチニル、プロビニル、ブチリルなどが、アフルキル基として

أند

本名明にかかる(ソオキサゾール化合物(I)は夕梅の化合物I=.Ib.Ic.Id.Ie.If.Ig.Ib.およびIを包含し、それぞれ下紀の反応式で示されるように合成することができる。

特別昭53—86033(2)

はペンジル・フェネチル・クロロペンジルなどが、 アルキレン基としてはテトフォチレン、ペンタメ チレン・ヘキサメチレンなが、アルコキンなどが・ アルキルチオ基としてはメチルチオ、エチルチオ、 アルキルチオなどが・アンル基としてはホルミル・ アセチル・プロピオニル・ブチリル・イソパレリ ル・ピパロイル・アクリロイル・メタクリロイル・ クロトノイル・ペンプイル・トルオイル・ニコ イル・シンナモイル・フロイル・チノイル・ニコ ナノイル・シクロヘギャンカルボニルなどが・ モれ例示され得るが・本発明の目的上これらは上 配具体例のみに限定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除草作用について詳細な研究を行なった結果。前記イソオキサゾール化合物(I)が優れた除草効果を有するとともに人畜魚類などには極めて毒作が低く。しかも土壌中における変件分解能が速度であることを見出し。本発明を完成した、

〔式中,A は反応性残蓄(例えば・ハロゲン・エステル残蓄)を扱わし、 R,R',R^2,R^3,R^4 、 R^5,X および Y は前配と同意義を有する。 〕

以下に各工法についての具体的な合成例を示す。 合成例/

3-アミノーターは一プチルイソオキサゾール / & 8 2 9 を無水ペンゼン/ 4 0 叫に密解し、これにかきまぜながらイソンアン酸メチルエステル ま9 0 9 およびトリエチルアミン 0 3 叫を加え、 配合物を室壁下で約 8 時間かきませ、一夜放置し 次いで/時間加熱還施させる。氷冷後、反応核よ り折出した結晶を炉取し、それを酢酸エチルより 再結晶し、融点!8 クロ~!8 クまでの無色針状 品として!-メチル-3-(5-(-ブチル-3 -イソオキサゾリル)尿菜2!6!9を得る。 合成例2~65

下紀の原料物質(Ⅱ)を使用し、合成例/と同様に反応を行い、対応する目的物質(Ia)を得る:

表/

仓成	-	0		1	目的物質(Ia)
91.6	R	X	R'	R	野. bp. または I. R.
2	H	Н	Н	Мe	1655-1660
3	Мe	H	H	Жe	2140-2150
4	Εt	Ħ	H	Жe	1575-1590
5	Pr	Н	н	Мe	1550-1560
6	i-Pr	Н	н	Жe	1/20-1/30
7	C-Pr	H	Н	Жe	1570-1580
8	Ph	Н	н	Ме	1955-1960

						ر ر
	9	-ccu,	- ير ۱	111	Me	1930-1940
ı	10	Мe	[11	н	Εt	1330-1345
ļ	11	1-81	В	11	Et	1225-1235
Í	12	t – Bu	11	н	Εŧ	1790-1805
ŀ	/3	Ме	11	11	Pr	950-967
١	14	i-Pr	H	11	Pr	885-895
ł	15	t – Bu	н	н	Pr	1340-1350
١	16	Мc	н	н	ı-Pr	1180-1190
١	17	i-Pr	н	н	ı-Pr	1150-1160
١	18	t - Bu	н	Н	1-Pr	1340-1350
1	19	Мe	11	H	Bu	895-905
1	20	i-Pr	н	11	Bu	71.0-720
1	2/	t-Bu	Н	11	Bu	695-715
ı	22	Мe	н	11	AL	1100-1110
	23	ı-Pr	н	11	AZ	81.5-825
١	24	t – Bu	н	11	1.0	1300-131.0
	25	Мe	н	H	C-He	1640-1650
Ì	26	i-Pr	н	Н	C-H-	1615-1635
	27	t-Bu	11	Н	C-He	1935-1950
1	28	н	11	н	Ph	1870-1885
I	29	Me	H	H	Ph	1880-1890
1	30	Et	н	Н	Ph	1570-1585
	3/	Pr	н	н	Pb	1600-1610
1	32	1-11	- 11	11	Ph	1780-1790

					13
33	t - Bu	H] 11	Ph '	1985-1995
34	C-Pr	н	Н	Ph	1585-1600
35	Ph	н	Н	Ph -	2105-2115(d)
36	~t CH	- ۱۰	н	Ph	1870-1880
37	Ме	H	H	m-Tol	1695-1700
38	i-Pr	н	Н	m-Tol	1645-1660
39	I-Bu	Н	Н	m-Tol	1885-1900(d)
40	Иr	Н	11	>-Ca-Ph	2055-207041
41	i-Pr	н	11	p-Ca-Ph	1740-1750
42	t-Bu	н	н	p-Ct-Ph	1885-1900d)
43	Me	н	H	₽ Br-Ph	2015-20300
44	i-Pr	11	H	p-Br-Hi	1760-1720ch
us	t - Bu	11	11	p-Br-Ph	1925(d)
46	н	11	Μе	Ме	630-640
47	71-	11	Иe	Ме	77.0-78.0
48	Ει	H	Me	Мe	740-750
49	Pr	н	Me	Me	450-460
50	i-Pr	11	Мe	Мe	725-785
5/	·C-Pr	11	Me	Ме	67.0-68.0
52	t – Ba	н	Мe	Me	1500-1510
53	Ph	н	Мe	Ме	1320-1330
54	- cCH ₂	- ي (Me	Me .	825-835
55	1 -Bn	н	Me	34	1285-1295
				Ca ₂ -Hi	

	1				
56	l -Bu	CI	Иe	Me	1550-1560
57	Mc	н	Ει	Me	37.0-38.0
58	I -Bu	н	Мe	Bu	1690.1607m=1(CC 44)
59	i – Bu	н	н	Мe	1485-1495
60	i –Bu	н	Мe	Мe	123-125C/068HH
61	ı – Bu	н	Me	Al	139-14/C/069mly
62	t –Bu	H	Мe	Al	126-128C/045=14
63	1-Bu	н	Et	Me	1065-1075
64	t –Bu	н	Me	Εt	/683./603=*(CCL)
کک	1-Bu	Br	н	Мe	1605-161.0
					1

住)上記表中の略引は下記の意味を有する:

H (水素)。Me (メチル夢)。Et (エチル葉)。
Pr (プロピル藍)。Bu (プチル菜)。Ph (フェニル蕨)。Al (アリル蕨)。He (ヘキシル薬)。
Tol(トリル藍)。C-(シクロー)。i-(イソー)。t-(ターシャリィー)。m-(メター)。
P-(パワー)。d(分解点)。中(胸点、C)。
bp (蔣点)。I.R. (赤外練吸収スペクトル)。

合成例66

3ーアミノーターシクロプロピルイソオキサゾ ールイフリリをペンゼンユの町に軽減し、家鼠下 かきまぜながらこれにクロル炭腫イソプロビルエ

7, 2

介坂		Ū			目的物質(14)
84. 4a	H	λ	R'	RJ	գր, եր, <i>ՀՀ</i> ՀՀ I, R,
67	Me	Н	Н	Me	1360-1370
6.8	Εt	н	н	Мe	830-840
69	2.	н	н	אר	660-670
70	ı - Pr	##	н	Мг	74.0-75.0
71	t - Hu	н	111	Мe	575-585
72	Н	и	11	ı - Pr	875-890
73	Me	11	11	1 - Pr	820-825
74	ı-Pe	11	н	1-Pr	560-580
75	t Bu	. 11	н	1 - Pe	830-835
76	Ph	11	11	ı - Pr	1035-1045
77	- ((1)	١	11	ı - Pe	129.0-1300
78	C-Pr	и	H	Me	101.5-1025
79	Me	н	Me	Me	85-95°C (GGL) . 080mm
80	i – Bu	н	23	Мe	760-770
81	t - Bu	H	H	Εt	51.0-520
82	11	11	н	Me	124-125
83	t – Bu	H	Me	Me	84.0 - 87.0°C. 055=#4

在)を中の略号は前記と同意義を有する。

ステル2068を5~10分間かけて摘下する。 水冷下ピリシン1228を加え、30分間かさま ぜたのち、全体を室履下一夜放置する。冷後・反応 花蔵に水20㎡を加え、ベンビン10㎡は出し、大 る。水陽をおらにベンゼン20㎡で抽出し、液は ゼン抽出底を合体させる。 このベンゼンか 20㎡で3回床停し、無水破磨ナトリウムで複優 したのち、ベンゼンを留去する。 得られる機構色 粗結晶2978をヘキサンより再結晶し、触点 643~6よまでの微黄色プリズム晶としてい りたいにこン医メチャエステルを得る。 似本929 のいにこい医メチャエステルを得る。 似本929 の。

合成例67~83

下記の原料物質(II)を使用し、合成例666と 同様に反応を行い、対応する目的物質(Id)を得る。

$$\begin{array}{c}
X & \downarrow & \downarrow \\
R & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
& \downarrow & \downarrow$$

介成例を4

3・アミノー 3・ノチルイツオキサゾ・ル1982 デルビロ原語シメナルエスデル 2 8 1 6 9 を 室間 デけかきまぜながら勝下すると、原料結晶は免担 しつつ常報する。全体を数加温すると発熱して反 定する。反応音を 2 時間放置し、冷時折出した結 品を抑散し、メクノールノま Wで洗滌し、組結晶 ノクヨノ 9 を得る。 が疲と洗滌を合わせて 該圧の 幅り、 得られる 7 器結晶を水平の Wで洗滌し、 的 にい出れ品 1 5 6 9 が得られる。 両相結晶を合わ サ、メクノール 4 4 W より再結晶に、 触点 1360 サ、メクノール 4 4 W より再結晶に、 しま、メナ エステルノリクの 9 を得る。

行股侧尽多

3 アミノッタット・フチルイフミキャリ・ル 28 0 9 にたロ実備シノチルエステル 4 0 2 9 か 加え、家屋下にノ時間 4 0 分かきませ、のいて 6 5 ににて 3 時間かきませた。さらに、ロ実務シ ノチュエフテルノ3 4 9 を加え、6 5 にてノ町型

特別昭53-86333(5)

かきまぜる。反応肢を室温まで冷却し、一夜放復する。これを滅圧機能し、折出する結晶 4.0.2.8 をヘキサンより再結晶し、融点 5.5.5 cの結晶として N-(5-t-ブチルー3-1ソオキサゾリル)カルパミン酸メチルエステルを得る。合成例 8.6

3-アミノーターノチルイソオキサゾールQ49 まに炭酸シメチルエステル23ままおよびナトリウムメトキシドの30まを加え・100℃で3時間からまぜる。冷後・反応肢に水13割を加え、少量の濃塩酸で全体を出1とし、酢酸エチルで3時間出する。酢酸エチル脂は水洗し、無水芒硝で砂鍋し、溶媒を留去し、炭黄色結晶の52まを得る。本品をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーに付して精製し、融点5クター3ままでの結晶としてパー(5ーメチルー3ーイソオキサゾリル)カルバミン酸メチルエステルを得る。

合成例まり

イソシアン曾Sーしープチルー3ーイソオキサ ソリルエステル199まをペンゼン120mに勢 福させ、これにNーメチルプチルアミン(159 を加え、3時間遺流させる。冷後、反応疲から溶 媒を留去し、珍欲をシリカゲルの動圏クロマトグ フフィーに付し、1-ブチルー/-メチルー3-(まーレーブチルー3-イソオキサゾリル) 尿素 2739を得る。本品はヘキサンより再結晶し、 融点655~665℃の結晶を得る。仅半898 米。

合成例88-157

下記の原料物質(N)を使用し、合成例よっと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Ib)を得る:

(以下余白)

K 3

1				-		
	行城		П		H m	物質 (Ib)
	例.6	H	X	H,	R	ஒ. ிரு. <i>≵ †: (</i> ‡] . R.
ı	88	1 - Bu	11	Me	Ме	1195-1205
ı	89	Mr	н	н	н	201-2036
1	90	t - Bu	11	11	н	1795-1805
l	9/	Ме	11	Мr	Ме	1505-1515
ı	92	t · Bu	11	Mr	. Al	900-91.0
ı	93	t – Ku	н	Жe	Met	1060-1070
ı	94	714	н	-Ci	H ₂ CH ₂ C	1700-1710
ı				-C1	LCH2CH2CH	1
l	95	1-10	н	Мe	Ме	69.0-700
l	96	ı Bu	11	Мe	Иr	905-910
	97	1-12	щ	Мe	Bu	1680.1616=1(CCL)
l	98	ı - Bu	#	Me	Bu	1678.1620="(CC14)
	99	t - Bu	#	Me	Εt	88.5-89.5
	100		н	Et	Εt	1220-1235
ĺ	101	t - Bu	"	Pr	Pr	750-805
	102	T Bu	"	Pr	i - Pr	200 - 20 sidi
	103	r Bu	"	Εt	Bu	1677.1612m (CCLu)
	104	t Bu	11	Me	C. H.	1495-1505
	105	t - Bu	н	Me	Ph	1225-1230
•	ros	t - Bu 1	11	Me	Вz	1070-1080
	•	•				

						. - J
	101	t-B	"] н	AI	Al	1676.1610= 1001 1
	108	. с – В	o 11	Bu	Bu	1676.16110 (CC)
ı	109	1 - B	u 11	ի բո	ı -Bu	1120-1130
ı	110	Me	111	Ме	Bu	79.0-800
	///	Me	Н	Mr	-AI	89.0-900
I	//2	Me	111	Ме	Met	91.0-920
1	//3	Me	111	Н	o-F-Ph	1700-1710
	//4	Me	111	H	34 Cl J-Ih	2080-2090
l	115	Me	н		p-NO Ph	
1	116	Me	H	-(C	Hala	1930-1940
1	117	Me	11	-(C)	H ₂ 1 _e +	1590-1600
l	118	Εt	н	у.,	Me	865-875
	119	Εt	11	Ме	Bu -	1682.16240 (CCE,)
l	120	Et	н	Me	Al	465-475
l	121	Ei	11	Me	Meit	67.0-68.0
l	122	Et	11	ссн	η λ ιαπης.	
ı	/23	Pr	11		Me	880-890
l	/24	11	11	Me	Bu	1680.1622= (CCLu)
	125	Pr	11	Me	At	550-570
ŀ	126	Pr	11	Me	Mert	64.0 - 65.0
١.	127	Pr	н	(CH ₂	n _a cecH ₂ n _a	1085 1090
1	128	ı Pr	11	Me	AI	555-565
,	29	ı Pr	н	Me	Met	544-555
/	30	1 17	11	(CH,	Freiin -	1305-1315
	,	•	•			

154	t-Bu	Н	-(CH ²) ² O(CH ²) ² -	1140-1150
155	tBu	H	-(CH ²) O(CH ²) ² -	179.0-1800

注)表中の略号は下記の思義を有する:
Met (メトキシ蒸)、Bz (ベンジル蒸)。
*- (セカンダリィー)、その仲は前配と同意 義を有する。

合成例/56-/66

イソシアン酸ターメチルーヨーイソオキサゾリルエステルルクノリをペンゼン46mlに製造させる。ないでリルアルコールの88リを加え、3時間速流させる。冷後・反応液から溶媒を留立し、パー(メーメチルーヨーイソオキサゾリル)カルバモン酸アリルエステルユヨ8リを得る。本品をシクロヘニサンより再結晶すると触点クムタ~725での結晶を得る。

下記の原料物質(N)を使用し、上記と同様に 反応を行い、対応する目的物質(Ie)を得る:

ル8619を第下し、1時間かきまぜたのち、さらに1時間遺廃する。冷後、不務物を抑主し、ペンゼン溶液を飽和炭腫水業ナトリウム水液をおよび水で吸次洗脹し、無水芒硝上で乾燥し、洗痰を報告し、沸点さ40~870℃/055両内の留出物としてパーメチルーパー(5-1-ブチルー3-4ツオキサゾリル)カルパミン値メチルエステルノ / 459を得る。

(以下余日)

					:	لتعظ
	13.	/ i-B	ι н	Me	Al	255-270
	/3.	2 i-B⊾	• н	Мe	Мец	820-830
- [133	? i–Bu	Н	 -⟨¢	H,1,00CH,1,	- 109.5-1105
-	134	t-Bu	Н	н	s-Bu	1325-1340
1	135	t-Bu	н	H	i – Bu	121.5-1220
ı	136	t-Bu	Н	Н	t-Bu	1805-1835
1	137	t-Bu	Н	Н	34-Cl ₃ -Ph	2265-2270
I	138	t-Bu	н	н	Bz	1365-1375
ł	139	t-Bu	Н	н	a-Me-Bz	1180-1190
I	140	t-Bu	Н	Мe	Pr	760-770
I	141	(-Bu	H	Мe	i-Pr	905-915
ı	/42	t-Bu	н	Иe	s – Bu	1/35-1/45
I	/43	t-Bu	н	Яe	i –Bu	1135-1145
ı	/44	t-Bu	н	Мe	t –Bu	1490-1510
l	/45	t - Ba	н	Мe	He	1679.16/50 1CCL)
l	146	t-Ba	н	Мe	a-Me-Bı	121.0-1220
ı	147	C-Pr	н	Жe	Жe	1450-1460
l	148	C-Pr	н	Ме	Met	775-785
l	/49	Ph	н	Мe	Жe	1830-1850
	150	Ph	н	Мe	Met	1280-1290
	151	-cHJ	<u>.</u> -	ן אנ	Ме	1645-1655
		-(CH ₂)			Met	111.5-1120
		t-Bu		,	H_1_	1320-1375
	i	ı	1			

E u

仓城	N	,		月的物質	(le),
17°. 16.	R	X	Y	R*	ep. bp # file I , R ,
157	t - the	11	O	- CH C CH	1265-1275
158	r Bu	н	S	Ме	1155-1165
/59	t Bu	H	s	Ph	1540-1550
160	ı	Į.		-CII,OCI,	1515-1525
161	t Bu	н	o	-Сн эсн∞сн ј	640-650
162	t-Bu	H	ი	Pr	87.5-88.5
/63	t Bu	H	o	- си сн он	1740.16110 1CCL
164	t-Hu	Н	ი	CH2CH2OCH2	49-51
165	t-Bu	н	O	a.a-MrBz	1260-1280
166	1 Bu	н	0	-CH_CF,	1250-1260

(生) 暗号は前配と同思義を有する。

介成例162

無水メタノールなる制にナトリウムメミクまを加えてナトリウムメトキシドとし、N-(s-t-フチルー3ーイソオキサゾリル)カルバミン酸メチルエステルノ288まを加え、室温ドノの分別がきまぜたのち、メタノールを誠圧留去する。 販売に無水パンゼンノのの耐を加え、破機シメナ 合成例 / 68 - 170

合成例 / 67と同様に反応を行い,下配の目的 物質を得る:

表 5

合成		目	B*	1 10 質	(If)
64.6	R	Х	R'	R ²	卯. bpまたは 【R
168	C-Pr	Н	3 ⊱	-соосн,	96-975C/Q5=H
169	i –Bu	н	УŁ	-сосн,	98-100C/042mH
170	Мe	CI	يلا	-coch,	8283°C(俗理)/036部H

住) 貼分は前記と同意義を有する。

合成例171

イノージメチルー3ー(3ーセーブチルー3ー イソオキサブリル)尿薬! Q 9 9 9 を乾燥したジメチルホルムアミド! O 型に溶解し、室風下にかきまぜつつ3 0 %水素化ナトリウム 2 7 5 9 を加え、60℃で! 5 分間加温する。! O ℃に冷却しョウ化メチルよる6 9 を乾燥したジメチルホルムアミド3 0 副に落かした溶液を加え、! 時間で演



١	177	C Pr	[11]	Me	-con(ch,),	/300-/3/00/038=== /68/ ₌ /623= ^{-/} (CCl ₊)
Ì	178	l Ph	ابرا	36-	CON(CH,)	1681 ,1623="(CCI")

在)略号は前記と問意義を有する。

介成例179

「合成例171と同様に反応処理し、1~(まーノナルー3・イソオキサゾリル)栄素から離点
720~780℃の結晶としてえるージメチルー
3~(5、メチルー3~イソオキサゾリル)保業
21%および離点1440~1420℃の結晶と
して1~メチルー1~(ま~メテルー3~イソオ
キサゾリル)栄素485%を得る。まらに融点
まま0~540℃の結晶として3~メテルアで1
こま~メテルイソオキサゾ・ル127%を削生する。

分级例180

合成例ソフリと同様に反応処理し、!- (5 t - ブチルー 3 · イソオキサゾリル)映業から、 触点タのの~タリの℃の結晶としてリリュートリ メチルー 3 - (5 · t - ブチルー 3 - イソオキサ ゾリル)宗柔よる!%、触点!500~!510 下し、80℃で5分間加熱し、溶媒を留去する。 残渣に水!50㎡を加え、クロロホルムで抽出する。クロロホルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を留去し、残液をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、融点90~91.0℃の結晶として1.1.3ートリメチルー3ー(3ートーブチルー3ーインオキサゾリル)尿素!0949を得る。収率9338%。

合成例 / フュー / フォ

合成例 / クノと同様に反応を行い、下紀の目的 物質 (If) を得る:

表る

合成			E	的物	質
69. 6	R	X	R'	R.J	呼, bpまたは1, R
172	7₽	Н	٧Ł	-CON(CH,)	105-108 C(裕型)/1048 mily
173	E	н	75	- CON(CH,),	1130-1140C/086mHg
174	Pr	н	¥	-cox(CH,)	1150-1160C/060=H
175	i-Pr	н	71-	CON(CH,)	1060-107.0C/0.30mlig
176	i-Bu	н	노	- CON(CH ₂)	1230-1240C/054mH

での結晶として13ージメチルー3ー(5ー t ー ブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素をフユ4% 収率で。さらに融点1340~13ま0℃の結晶 として!- メチルー!- (5 - t - ブチルー3 -イソオキサゾリル)尿素を4 4 9 7 %収率で得る。 他に痔点83℃/07 / 細胞部分の留出物として 3 - メチルアミノー 5 - t - ブチルイソオキサゾ ール1430%相当を馴生する。

合成例/8/

合成例171と同様に反応処理し、1-メテル -3-(5-レープチルー3-イソオキサゾリル) 尿素から触点150~1510での結晶として 13-ジメチルー3-(5-レープチルー3-イ ソオキサゾリル)尿素を収率143%相当で、さ らに触点900~910での結晶として113 トリメチルー3-(5~レープチルー3-イソオ キサゾリル)尿素を339%収率で得る。

合成例/82

ノーメチルー3ー(5 -- メチル・3・イソオキ サゾリル)尿素を使用し,合成例ノ67と同様に 反応を行い、触点!46~!47℃の結晶として !3ージノチルー3~(sーメチルー3~ィソオ キサゾリル)尿素を得る。収率s83%。

合成例/83

/一メチルーノーブチルー3ー(s ー t ー ブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例 / フノと同様に反応を行い、静点 / 30~ / 3 sで(裕温) / 0 2 s を明の曲状物として / 3 - ジメチルーノーブチルー3ー(s ー t ー ブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を得る。

介成例184

/一メチルーノーブチルー3ー(5 ー t ー ブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化エチルを使用し、合成例/フノと耐様に反応を行い、棉瓜/30~/35℃(6 配) / 025 = 4の曲状物として/一メチルー/ーブチルー3ーエチルー3ー(5 - t ー ブチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素を引る。

合成例/85

としてイノ・ジメチル・ヨー(ミップチルー3) イソミスサブリル)駅本の4ク331を行る。似 436%。

介成例187

3-ノチルアミノータ・ヒープチルイソオキサソールを使用し、介成例!86と同様に反応を行い、離点900~910℃の結晶として113・トリノチル・3・(5・ヒープチル・3・イツオキサブリル)尿素を得る。

合成例188

3 アミノ 5 ノチルイソキキサゾ ル100 タに99%で酵ダクロタを加え、かきませながら ノ時間運流でせる。反応液からキ種を鉱圧留去し 技術に水水30៧を加え、折出した結晶をが取す る くの結晶を水洗し、鍼圧乾燥し、3 ナルミルアミノ 5 ノチルイソオキサブ ルノ206 ダを得る。本品をノクノールより再結晶し、瞳点 ノ305~1310℃の結晶を得る。

合成例189 197

下記い単科物質(11)を使用し、合成例/88と

合成例/86

3ーアミノーターメチルイソオキサゾール 4906時にピリジン39と塩化ジメチルカルバ モイルスノ89を加え、60℃にてよる時間かき まぜる。ピリジンを転圧下に留去し、残骸に水 ノ5 配と3 多塩酸を加えて出ノとし、クロロホル ムで抽出する。クロロホルム抽出液よりクロロホル ルムを留去し、残骸にメ3 %メジノール性水酸 ナトリウム液25 耐を加え、溶媒を留去する。残 骸をクロロホルムで再抽出し、クロロホルム解は 水洗し、芒硝で乾燥したのちクロロホルムを留去 水洗し、芒硝で乾燥したのちクロロホルムを留去 する。残骸をシリカゲルの母類クロットグラフィー にて精製し、触点ノ305~13 13 での結晶

同様に反応を行い、対応する目的物質(lu)を得る:

$$\begin{array}{c}
X & & X \\
R & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & X \\
R & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & X \\
R & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & X \\
Y & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & Y$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y & & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Y & & Y \\
Y &$$

介版		5	引的物質(lg)
69.si	R	X	9. bp 2 /: 12 l. R.
189	н	11	104-105
190	76.	н	1305-1310
191	Er	н	67-69
192	Pr	н	845 855
193	ı Pe	11	/25 /34℃(俗型)/04-042回归
194	t Bu		/30 - /40 C (於理), 073 - 07 4 mily
			923-933
196	i7ı	H	132-133
197	(CH	,) ₄ -	152-166℃(前型)/069-065mily

(注) 略りは前記と同意義を有する。

介版例198

3 アミノ 5・ヒープチルイツオキサツ ル 2809に無水酢酸る耐を加え、室型に多時間放 数13 反応療に治水30副を加え、折出した結 品を沪取する。この結晶を水洗し、乾燥し、3-アセチルアミノー3-1-ブチルイソオキサゾール3399を待る。本品をヘキサンより再結晶し 触点1205~1210℃の結晶を待る。

合成例 / 99-203

下記の原料物質(II)を使用し、合成例/98と 同様に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

表 7

合成		ı		目的物質(lg)						
91.6	B	X	B'	B-2	啊, bpまたは【R					
199	Ж	Ħ	¥6	-coch,	88-92C/Q95=14					
200	t-Bu	н	н	-cocp,	1450-1455					
201	L-Ba	11	н	-00CF ₂ OF ₂	1030-1040					
202	ı -Bu	Ħ	3	-coc'h'	///-//6C(俗型)/ 045 mily					
203	34 -	a	н	-сосн,	1220-1225					

注)略号は前記と図章義を有する。

لتن_

介成例209

ノ・ノチルー3ー(5ー L ーブチルー3ーイソ
オキサソリル)検索 1.97 まをピリジン30 mlに
溶解し、・30~-40℃に冷却下塩化ブチルス
ルフェニル 1.35 まを加える。配合物を一30~
・40℃で6時間、35に室屋で一夜放置する。
反応板を常佐により処理したのちシリカゲルを使
用してカラムクロマトグラフィーに付し、油状物
としてノ・ノチルーノーブチルチオー3ー(5-1
リチル・3ーイソオキサゾリル)検索の03/
タを得る。1.8.1698、1606 cm⁻¹(CCI₄)。

公成例210

/ メチルー3・(5・ノチル・3・イソオキサソリル)原業を使用し、合成例209と同様に反応を行い、抽状物として/-メチルー/ープチルチオ・3-(5-ノチルー3-イソオキサゾリル)原素を得る。1.8./693、/6/8 cm^{-/}(CC1_w)。

台放例211

5 1 プチル・3 イソイキサゾリルカルバ

合成例204

3ーアミノーsートープチルイソオキサゾールをペンゼンに否解し、これに塩化ペンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、融点!タ2~!タ3℃の結晶として3ーペンゾイルアミノーsートープチルインオキサゾールを得る。

企成例205-208

下記の原料物質(II)を使用し、合成例204と 関様に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

表8

合成		I		B	的 物 質(lg)					
M. 6	R	X	R'	R-2	中, bpまたはしR					
205	t-Bu	н	н	-cochici	1055-1065					
206	t-Bu	н	H	-cociki	1240-1250					
207	t-Bu	Н	H	-CO-t-Bu	1745-1755					
208	t-Bu	н	1 - Pr	- cochici	/686./585m=/(CCl _w)					

住) 昭号は前記と邱彦義を行する。

ミン酸ノチルエステル2009と無水酢酸ナトリウム09/9を水酢酸を叫に溶解した溶液に臭素2009を加水る。これを70℃にて3/時間提择し、繊酸散液を加え、水水30叫に作加し、塩化メチレンにて抽出する。有機腫を皮酸水素ナトリウムの飼和水溶液と水で輸次洗浄し、減圧曲部して器質を留去する。由状物として4-ブロモン酸ノチルエステル279を得る。1.R./774/203cm^{-/}(CCI_v)。

介成例2/2

人/ ジメチルー3…(\$ - 1 - ブチル・3 イソセキサブリル) 尿素を使用し、介成例2//と同様に反応を行い、触点/る45~/るままでの結晶として人/・ジメチル・3 (4 ブロで-5 1 - ブチルー3 - イソオキサブリル) 尿素を得る。

行成例2/3

イソンタン酸3 イソオキサブリルエステルを使用し、台波例8つと同様に反応を行い了面具物

特開型53-86033 (Lu)

として!ーメトキシー!ーメチルー3-(3-ィソオキサゾリル)尿素を付る。 1.凡!フ!フ . ノメタタロー(CCla)。

合成例2/4

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にて優れた除草活性を示すが、使用銀度を変更し非選択性除草剤として。また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一致的に使用できる対象作物としては、小麦、大麦、トウモロコシ、ニンジン、テッカセイ、豆類、水稻などが例示される。また特に作物値付後に使用できる場合としては、サトウキビ、パレイショ、カンショ、ハッカ、ナス、ピ

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する本発明の除草剤による築書ははこんど告無であるか、極めて軽額であつて容易に回復できる程度である。また人や家畜類には無害安全であり、さらに魚貝類に対する毒性も極めて低い。従つて本発明の除草剤は極めて安全性が高く、土壌中残留性も適当な業剤群である。

本発明のイソオキサゾール化合物(1)は、N位 活性水素が存在しているときには製剤化あるいは 安定性の向上などの必要性如何により、その適当 なアルカリ金属塩またはアルカリ土頭金属塩とし て使用してもよい。

本発射にかかる除草剤は、有効成分としての上記化合物(1)に適当な固体または液体の不活性担体を配合して使用されるが、必要によりさらに補助剤(例えば、乳化剤、安定剤、分散剤、整備剤、展育剤、浸透剤、湿度剤)を添加して、所型の剤型(例えば、乳剤、水和剤、類粒剤、粉剤、粒剤)に調製して使用すればよい。担体としては、クレー、タルク、けい無土、ベントナイトなどの因

形担体、水、アルコール類、アセトン、ベンゼン、 トルエン、キシレン、ソルベントナフサ、シクロ ハキサンなどの酸状组体が挙げられる。

なお本免明の除草剤は投血剤、投血剤、他の除 草剤などの農薬、硬安、尿素などの肥効成分、あ るいは土壌処理剤などと配合して使用することも できる。

以下に試験例を挙げて本発明の除草剤について その除草活性を示す。

战學例 /

*) 供放化介粉

化合物系

化合物名

- / /--/チルー3-(3·エチル·3· イソオキサゾリル) 駅裏
- 2 /・メチルー3~(\$ イソプロビル ~3・インオキサブリル)尿素
- 3 / メチル 3・(5 イソプチル・ 3 インオキサプリル)原在
- 4 / メチル・3 (ま し プチル・3 (ま し プチル・

- 3 /ーメチルー3ー(3-シクロプロビルー3ーイソオキサブリル)収益
- 6 N-(3-イソプテル・3-イソオキ サゾリル)カルバモン酸メテルエステ
- 7 N-(S-t-ブチルー3 イソオキ サゾリル)カルバミン酸メチルエステ
- 8 N-(S-ンクロプロピルー3 イツ オキサゾリル)かルバミン種メチルエ ステル
- 10 スヨージメチルーヨー(ま…(・プチルーヨーイソオキサゾリル)尿森
- 12 13 22 F n 3 (4 9 a a s 5 1 2 F n 3 (4 9 a a) 4 1 2 2 4 1 9 4 1 9 4 1 4 5 4 1 9

/ 3 / - ノチルー / - ブチルー 3 - (S - し - ブチルー 3 - インオキサゾリル) 尿薬

- / 4 / エチルー 3 (s t ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 尿動
- / S / ブチルー 3 (S L ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 反案
- / 6 / アリルー3ー(sー t ープチルー 3ーイソオキサブリル)尿素
- /ク PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノキンド)

b) 战験方法

①発芽的処理試験

被験観句の様子23粒を直径す四の砂線主をつめたボリエテレンカップに種類別に搭種した。搭種後的3四の厚さの優土を行い。ただちに供試化な物の水性整層板(展育剤としてツィーン20の100pm相当を使用を土壌表面に敷布した。供試化合物の使用量はアール当りで109組上だ309とし。また敷布板の稀製水量はアール当り

101とし、クロマトスプレーで散布した。管理は25℃、自然日照の温室内で行つた。 楽剤処理 被3週間目に発芽度を検定した。

②発芽後処理試験

被験値包の措施後!0日目の幼植物に、発芽的 処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行った。管理および検定も上記の方法と同様 に行った。

c)評価方法

試験結果は、各処理技に内設能素を行なうとともに、3週間後における生存個体数によって生存率を算出し、次のような6段階評価を行って表示した。

被験植物の生存を	♥/0%以下	5
•	11~25%	4
•	26~50%	3 ,
•	51~75%	2
~	76~90%	
•	9/%UL	. 0
		151860

d) 新架

£ 6

	化行物		除		¢		/F		用				
•			免牙前処理試験						充芽後処理試験				
	用 🖷	٨	В	С	D	E	F	4	B	С	D	E	F
	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0	/
Ĺ	30	0	0	0	/	0	0	٥	0	0	5	0	2
2	10	0	1	3	5	3	5	0	1	1	5	4	\$
	30	0	3	4	5	3	5	0	4	4	5	5	5
3	10	0	0	0	2	0	0	0	0	0	5	3	2
L,	30	0	0	0	3	/	0	0	0	0	5	4	4
ų	10	0	2	5	4	5	5	0	5	5	5	5	5
	30	0	3	*	5	5	5	0	5	5	5	5	5
5	10	0	0	0	/	0	0	0	0	/	5	4	5
	30	0	0	0	4	/	4	0	0	2	5	5	5
6	10	0	0	0	/	0	/	0	0	0	5	/	0
Ľ	30	0	0	0	/	0	/	0	0	0	5	,	0
7	10	0	0	2	4	3	2	0	0	3	5	5	3
′	30	0	2	3	5	5	5	0	0	4	5	5	5

ا م	10	0	0	0	2	./	,	0	0	0	٠ ح	2	3
8	30	0	0	2	5	3	3	0	0	0	5	4	5
9	10	1	5	4	5	5	5	0	5	5	5	5	5
7	30	/	5	5	5	5	5	1	5	5	5	5	5
	10	1	5	5	5	5	5 .	1	5	5	5	5	5
10	30	/	5	5	5	5	5	/	. 5	5	5	5	5
Ţ.,	10	0	2	4	5	5	3	0	4	5	5	5	3
	30	0	3	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
/2	10	0	0	0	5	5	5	0	2	' 4	5	5	5
/2	30	0	/	2	5	5	5	0	7	4	5	5	3
/3	10	0	3	4	5	5	5	0	5	5	5	5	5
	30	1	5	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
14	10	0	0	0	/	/	4	0	/	/	0	3	4
Ľ	30	0	/	2	4	3	5	0	,	3	/	3	5
15	10	0	0	0	3	/	5	0	1	/	5	0	5
[]	30	0	0	0	4	2	5	0	/	/	5	5	5
16	10	0	0	/	2	/	2	0	3	2	5	3	5
Ľ	30	0	¥	2	5	/	4	0	2	3	5	5	4
	10	0	0	0	0	2	3	0	0	.0	0	2	5
12	30	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	4	5
	50	0	2	2	0	5	5	0	0	4	2	5	5

注)用量は 9/a を単位とし、表中の紀号は次の意 截を有する: A 。コムギ; B ,イヌエビ; C 。メ ヒンパ; D 。ナタネ; E 。イヌタデ; F ,アオビ ユ。

本発明の化合物(化合物派ノ〜ノる)はいずれ もコムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエビ、メヒシバ。ナタネ。イヌタヂまたはアオ ビュに対して優れた選択的殺草作用を示し。市販 の除草剤飛である PCP-Na (化合物派ノク)より もはるかに強力である。

試験例2

ノースチルー3ー(3ーミーブチルー3ーインオキサゾリル)尿素を整調液として用い。腫瘍条件における発序後茎葉処理を行ない教育効果を調べた。使用量アールあたり!の~3の9の範囲で次の雑草が除草でまた。

クカサブロウ・ノボロギク・ツルソバ・ハコベ・ ウシハコベ・ザクロソウ・スカレタゴボウ・シロ ザ・ミミナグサ・スペリヒユ・ヤエムグリ・スズ ノノテツボウ・コニシキソウ・キウリグサ・コゴ

録而標:花王石鹸株式会社製)よ裏裏部とを総合 粉砕して水和剤とする。

尖舞树 3

化原剂 4

イノ・ジノテルー3 - (まーしープテル 3 ーイソオキサゾリル) 原素!の素量化、ソルセ ル(Q 録前僚: 原邦化学工業株式会社製) ノの重観 配、シクロヘキサノン2の業量形およびソルペントナフサムの重量部を配合路解して乳剤とする。 実施例 3

スノーンスチルー3ー(オーヒーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬5の電量部。リゲニンスルホン酸カルシウム3電量部、ソルボール(登録 高線:東邦化学工業株式会社製)3重量部および 日本七年4年最初を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤッリ、エノコログサ・ツメクサ・ノミノ フスマ・カラスピシヤク・イヌガシラ・トキワハ ゼ・ハハコグサ・トラサキカタバミ・ジシバリ、 ヨモギ・ヒルガオ・クンポポ・アザミ・フキ・ワ ラビ・スズメノトウガラシ・チョウンタデ・ヒル ムシロ、マツバイ。

試験例 3

以下に本発明の除草剤の実施例を挙げる。

実施例 /

パノージメチルー3ー(3ーしープチルー3ーイソオキサゾリル)尿素ノの重素部を被粉タルクタの重素部と均一に配合し、粉剤とする。

実施例 2

ノーブチルー3ー(5ーしーブチルー3ーイソオキサゾリル)原素20電量配。クレー50電量配、クルク25電量配および温度剤エマール(G

لئت

実施例 6

イノージメチル・3…(よーしープチル・3ー イソオキサゾリル)従来る電量部およびクレー タよ電量部を粉砕配合して粉剤とする。

実施例 2

ノーブチルーノーメチルー3ー(3ー1ーブチル・3・イソオキサブリル)尿薬が厳重感。リグニンスルホン酸カルシウムが散量感。ペントナイト3の豪量感およびクレー6の激量感を粉砕配合し、水を加えて被合し、近粒し、乾燥して粒剤を得る。

特許出版人 塩野義製養株式会社 代 理 人 弁理士 岩崎 光隆